## 19日本国特許庁

## 公開特許公報

@特許出願公開

昭53-86033

**3)Int. Cl.**<sup>2</sup> A 01 N 9/12 A 01 N 9/22

識別記号

◎日本分類 庁内整理番号30 F 371.221 6516—4930 F 932 7349—49

❸公開 昭和53年(1978)7月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 12 頁)

#### 多除草剤

21特

頁 昭52—126454

23出

图49(1974)9月4日

(手統補正書提出の日)

好発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

同

炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

**②**発 明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川

15の542

同 杉田実男

池田市畑町619の6

①出 顆 人 塩野養製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

邓代 理 人 弁理士 岩崎光隆

明 細 書

1.発明の名称

除草泉

2特許請求の範囲

一段式

(式中、Rは水果、アが全ル葉(シウロアルギル 薬を含む、以下同様)またはアリール等、R'は水 裏またはアルギル等、R'はアンル等、-CON R'で 表わされる等(ただし、R'および R'は各々水素、 アルギルを、アルケニル等、アルギニル等、アフ ルギル等、アリール等、アルギニル等、アフ ルコキン革を表わせか、あるいは R'および E'は丘 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、含 型素類を形成してもよい。)または -COYR<sup>2</sup> で表 わされる 果しただし、 B'はアルギルを、アルケニ ル茶、アルギニル等、アフルキル等、アルケニ ル茶、アルギニル等、アフルキル等、ただして が、アルギニルを、アフルキルを、アルケニ ル茶、アルギニルを、アフルキルを、アルケニ ル茶、アルギニルを、アフルキルを、アルケニ ル茶、アルギニルを、アフルキルを、アルケニ BとXとは互いに連結してアルキレン基を形成してもよく、また、B.R'、R'、R'、R'、R'、R'、R'、 または 出ておわされる各関化水為基上にはアルエル基、アルコエン基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロケンから選ばれた!棒以上の製造基が存在してもよい。 >

で小される化合物:種以上を有効成分として含有 する線度制。

3克用心耳細な袋明

「式中、Rは水素、アルキル基まだはアリール基: 形は水素まだはアルエル基: Plはアンル基、CONCR であわされる基(ただし、 Plおよび Piは各々水素、 アニキの基、アルケニル基、アルキニル基、アン ルエル基、アリール基、アルエルチオ基まだはア ルコキュ 基をあわけが、あるいは Plおよび Piは Ri いに直接もしくはペテロ原子を介して紹介し、食 単本面を形成してもよい。)または --CO) Plであ

顕昭53-86033(2)

わされる恙!ただし、ピはアルキル恙。アルケニ ル基・アルキニル基。アラルキル基またはアリー ・Yは簡素または純黄を表わす。):Xは水 素,アルキル盖またはハロゲンを表わす。ただし RとXは互いに結合してアルキレン茶を形成して もよく、また B. R', R2, R3, R4 または Fで表わさ れる各炭化水素基上にはアルキル条。アルコキシ 基・水酸基・ニトロ基・シアノ基およびハロゲン から選ばれた!種以上の世換差が存在してもよい。) で示される化合物のノ難以上を有効成分として含 存せる餘草剤に関せる。

なお、上述の用質についてさらに説明を補足す れば、アルキル基としてはメチル、エチル。プロ ピャ・イソプロピル。リーブチル・シクロプロピ シクロヘキシルなどが、アリール茶としては フェニルなどが,アルケニル蓋としてはピニル. アリル・ブチニル・ブタジエニル・シクロヘキセ ニルなどが、アルキニル薪としてはエチニル。ブ ロビニル・ブチリルなどが、アラルキル甚として

本兄明にかかる(リスキサゾール**化合物(I)** は夕降の化合物 [a.Ib.Ic.Id.Ie.If.Ig.Ih お とびりを包含し、それぞれ下配の反応式で示され でように合成することができる。

レン善としてはテトフメチレン 。 チレン・ヘキサメチレンなどが、アルコキシ基と アルキルチオ茶としてはメチルチオ,エチルチオ, プロピルチオなどが,アシル甚としてはホルモル。 アセチル・プロピオニル、ブチリル、イソバレリ ロゲンとしては塩素.臭素.ヨウ素などが.それ ぞれ例示され得るが、本発明の目的上でれらは上 紀具体例のみに設定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除 草作用について群組な研究を行なつた結果。前記 イソオキサソール化合物(I)が優れた除草効果 を有するとともに人畜魚類などには極めて高作が 低く。しかも土壌中における変件分解能が過度で あることを見出し。本発明を完成した。

(IR:R2 アジル基)

こうのかのではないないのでは、おければないのでは、いちないのでは、

〔式中、A は反応性残蓄(例えば、N ロゲン、エステル残蓄)を扱わし、 $R,R^I,R^2,R^2,R^I,R^I,X$  および Y は前記と同意義を有する。 〕

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。 合成例/

3-アミノーターセーブチルイソオキサゾール / &821を無水ペンゼン/40型に密解し、これにかきまぜながらイソシアン酸メチルエステル ま901およびトリエチルアミンの3型を加え、 健合物を室壁下で約8時間かきませ、一夜放置し 次いで/時間加熱温度させる。氷冷後、反応療よ **● 開昭53**— 86033 €

り折出した結晶を炉取し、それを酢酸エチルより 再結晶し、融点!820~!823℃の無色針状 晶として!-メチルー3~(5~(-ブチルー3 -イソホキサゾリル)尿素ユ!6!9を得る。

## 合成例2~65

下紀の原料物質(Ⅱ)を使用し、合成例/と同様に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る:

表/

仓成		I		1	目的参賀(Ia)	
例.6	R	X	R'	R	9. bp. 27:12 1, R	
2	н	Н	Н	Мe	1655-1660	
3	Мe	Н	H	Мe	2/40-2/50	
4	Εt	H	H	Мe	1575-1590	
5	Pr	H	н	Мe	1550-1560	
6	i-Pr	и	н	Жe		
7	C-Pr	Н	н	Мe	1570-1580	
8	Ph	H	н	Me	1955-1960	

		4				ا ا							
	9	-((1	۱,۱,	- 1	i Ne	1930-1940	1 1.	3	t - Bu	1 11	1,	I Ph	1,000
	10	Me	11	1 1	f Er	1330-1345		u	C-P,	111	-	1	1985-1995
	11	1-P	.   1	1	I Et	1225-1235		5	Ph	н	١,		1585-1600
	12.	1-80	,   1	1 1	i Ei	1790-1805		6	~( CH	ا بہ1ر	-  1		2105-211.5(d) 1870-1880
	13	Mr	1	1	Pr	950-967	3	7	Mr	111	1		1695-1700
	14	1-P	H	1	Pr	88.5-89.5	3	8	ı-Pr	Н	H	m-To!	1645-1660
	15	t - Bu	] "	1	Pr	1340-1350	3	9	I-Bu	Н	Н	m-Tol	1885-1900(d)
	16	Жe	111	1 "	I I -P	1 1180-1190	4	0	Мr	н	H	2-CI-Ph	
	17	i-Pr	1 "	"	1 .	1.120-1,180	4	1	ı-Pr	Н	H	p-Ca-th	
	18	t - Bu	1	1 "		1340-1350	4.	2	t - Bu	11	H	P-CE-Ph	1 '
	/9	N-	111	1 "	1	89.5-905	4.	3	31-	H	H	p Br-Ph	
	20	i-Pr		111		71.0-720	4	١,	1 - Pr	11	H	p-Br-Ph	
	2/	t-Bu	1	"	1	695-715	4.5		t - Bu	11	н	p-Re-Ph	1925(d)
		Мe I-Pr	#		"	1100-111.0	4		H	11	Ме	Ме	630-640
	23 24	I - Bu	"	"	Ad	81.5-825	47		71-	Ħ	<b>'</b> Х-	Me	77.0-78.0
	25	Ne.	H	111	1.2	1300-131.0	48		Et	11	71.	Me	74.0-75.0
	26	i-Pr	l"	H	C-H	1.0.0 7.050	49	- !	Pr	H	Ме	Me	450-460
	י קב	1 –Bu	1 ;;	H	C-H	1.0.00	50	-	i-Pr		71-	Me	77.5-78.5
	28	R		;;	Ph	1 . 23 , , 30	5/	1	-Pr	- 1	Mr	Мr	67.0-68.0
İ	29	Me	;;	н	Ph	1870-1885	3.2	'	-Bu		Me	Mr	1500-151.0
	30	Et	;;	11	Ph	1880-1890	33		Ph		Mr	Me	1320-1330
	3/	Pr	11	11	Ph	1570-1585	34		CH <sub>2</sub>	- 1	. 1	Me	825-835
1	32	ı-Pr	н	11	Ph	1780-1610	55	'	-Bu	"	Me	Cez. Hi	1285-1295
1	- 1			•	I ' ''	1,100-1/90	1	Į.	ı	ı	- 1	-,	

Cs	Me	Me	1550-1560
H	Et	Ме	37.0-38.0
H	Me	Bu	1690.1607="( CC 4")
H	н	Me	1485-1495
H	Me	Мe	123-125C/066mly

1605-161.0

61 ı-Bu Me I A I 139-14/C/069mm4 62 t-Bu H Me Al 126-1280/04504 63 t –Bu H Et . Me 1065-1075 64 t –Bu H Мe Ει /683./603m-1(CCL)

住)上記表中の略号は下記の意味を有する:

Н Ие

H(水素)、Me (メチル夢)、Et (エチル着)。
Pr (プロピル基)。Bu (プチル基)。Ph (フエニル基)。Al (アリル基)。He (ヘキシル基)。
Tol(トリル基)。C-(シクロー)。i-(イソー)。t-(ターシャリィー)。m-(メター)。
P-(パワー)。d(分解点)。中(耐点、C)。
bp (棉点)、I.R. (赤外線吸収スペクトル)。

### 分成例66

t –Bu

Mc

t -Bu

i – Bu

i-Bu

t-du

Вг

56 57

58

59

60

کک

3-アミノー3-シクロプロピルイツオキサゾ ール Lフ4 9 をペンピン20 町に軽減し、容乱下 かきまぜながらこれにクロル皮部イツプロビルエ

7, 2

_		_				
	介版		D		T	目的物質([4]
L	MA	н	λ	R'	R <sup>3</sup>	40. bp. £7:12 1, H.
1	67	Me	H	H	Ме	1360-1370
1	68	Εt	н	Н	Me	830-840
	69	Pr	111	В	Me	660-670
١	70	1-Pr	11	н	Ме	74.0-75.0
	71	t-Hu	H	H	Иr	575-585
	72	Н	11	11	ı - Pr	875-890
l	73	Me	н	н	i - Pr	820-825
l	74	i~Pr	н	11	1 - Pr	560-580
l	75	t Bu	H	H	1 - Pr	830-835
l	76	Ph	н	11	ı - Pr	1035-1045
l	77	- ( CH	١,٠	11	ı-Pr	1290-1300
l	78	C-Pr	H	H	Me	101.5-1025
	79	No .	н	Me	Me	85-950 (GEL), 080mmg
1	80	i-Bu	11	H	Me	760-770
ı	81	t - Bu	Н	11	Et	\$1.0-520
1	82	Н	11	П	Me	124-125
L	83	t – Bu	H	Me	Me	840-87.0°C 055##4

作) お中の略号は南記と同意義を行ける。

●第四53-86033 (4)

#### 合成例もフェ83

下記の原料物質(II)を使用し、合成例66と 同様に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得る。

#### 介度祭名《

3・アミノー3・ノナルイツオキサリ・ル1962 デルビロ炭酸シスチルエステル23169を楽型 下にかきまがながら膜下すると、原料結晶は免担 しつつ溶解する。全体を微加限すると免熱して反 変する。反応度を2時間放置し、冷時折出した結晶を加取し、メタノールノ3型で洗練し、根結晶 がある。形成と洗液を含むせて減に、 離り、用点れるで器結晶を水平の可で洗剤し、。 端い、出品はるで器結晶を水平の可で洗剤し、。 かい、メタノールタギが出る。。 の、用点れるで器結晶を水平の可で洗剤し、。 が、メタノールダギが出る。。 で、メタノールダギが出るしてS しま、メチャーノコフのサを得る。

#### **企成例85**

3 / エノッタッキ・ワチルイフミキサリッル 2809にサロ映像シノチルエステル4029年 加走、室屋下にノ時間40分かきませ、のいて 65じにて3時間かきませた。たらにサロ収像シ ノナニエファルノ349を加え、65じてノ助門

かきまぜる。反応蘇を室屋まで冷却し、一夜放置 する。これを誠圧濃縮し,折出する結晶*%029* ケヘキサンより再結晶し。融点SSS~SRS℃ の結晶としてNI(S-(-ブチルー3-ィソオ キサゾリル)カルパミン師メチルエステルを得る。

3ーアモノーSーノチルイソオキサゾールQ49 まに炭酸シメチルエステルユゴよまおよびナトリ フムメトキシドの3のまを加え、100℃で3時 関かるまぜる。冷後・反応版に水ノよ町を加え、 少量の濃塩酸で全体を出りとし。酢酸エチルでる 阿抽出する。酢酸エチル層は水洗し、無水芒硝で **収集し。施護を留去し。恢賞色結晶の329を得** る。本品をシリカゲルのカラムクロマトグラフィ - に付して精製し。融点よ?よ~sss℃の結晶 カルバミン酸メチルエステルを得る。

構させ、これにN-メチルプチルアミン!!59 を加え,3時間遺流させる。冷後・反応底から常 築を留去し。珍液をシリカゲルの角層クロマトグ フフィーに付し、ノーフチルーノーメチルー3-(3-1-ブチルー3-1ツオキサゾリル)従来 2ク39を得る。本品はヘキサンより再結品し 。 離点6よ5~665℃の紡品を得る。 収率よりよ 8.

## 合成例を8-157

下記の原料物質(N)を使用し、合成例ようと 阿様に反応を行い、対応する目的物質(Jb) を問 る:

(以下余门)

K 3	·	·
介坡	D D	·目的物質(Ib)

1115		0		.H 89	物質 (Ib)
PR 15	K	,	H,	R	9. 19. 27:121.R.
88	1-1	14 11	Me	Me	1195-1205
89	Me	H	н	н	201-20341
90	I - H	M H	11	11	1795-1805
91	M-	1	У-	Иr	1505-1515
92	( - B		Mr.	Al	900-91.0
93	1 - B	11	Жr	Met	1060-1020
94	Me	H	-CH	CH	1700-1710
			-CH	'حرااعرا	
95	1-21	1 1	Me	Ме	69.0-700
96	ı - Bu	1 1	Мe	71-	905-910
97	1 - 1, 1	1 1	Mr	Bu	1680.16/60 (CCL)
98	ı - Bu	``	Me	Bu	1678.1620="(CC14)
99	r - Bu		Me	Et	88.5-89.5
1	t - Bu		Et	Et	1220-1235
1	t - Bu	- 1	Pr	Pr	750-805
102		- 1	Pr	i - Pr	200 - 20 sin
103		н	Et	Bu	1677.16/2= (CCLu)
104		- 1	ı	C - 14-	1495-1505
- 1	- 1	- 1	Me	Ph	1225-1230
106 1	· Bu	11   3	Me	Bz	1070-1080

						ر ــــ
	107	I -Bu	H	AI	AI	1676.1610= 1001
	108	t -Bu	н	Bu	Bu	1676.161/m (CC)
	109	I - Bu	Н	1 15	ı - Bu	1/20-//30
	110	Me	н	Me		79.0-800
	111	Me	11	Ме	AI	89.0-900
	112	Mr	н	Me	Met	91.0-920
	113	Me			o-F-Ph	1700-1710
	114	Mr	н		34 Cl _ H	2080-2090
	115	Mr	н		p-NO - Ph	
	116	71-	н	-(C	 انوارا	1930-1940
	In				- برا را - برا را	1590-1600
	118	Εı		Mr.		865-875
	119	Εt	$ \mathbf{n} $	М-	Bu	
	120	Et	- 1	Me		1682.1624m (CCE,)
	121	Er	11	- 1	Met	1
	122	Et	11			67.0-68.0 121.5-1220
	123	Pr		Mr	Me	
	124	11	- 1	Mir		88.0-89.0
1	125	Pr 1	- (	Me-		/680./622= (CC(Ly)
	126	Pr 1	- 1	Mr :	-	55.0-570
1	127	Pr H	- [		4 11 414 4	640-650
	128 1	Pr 11		se l		1085 1090
1		PrH	1	10 3	. !	555-565
1.	130	PrH	1	,	1	544.555
ı	- 1	i	1		-2,5,00	1305-1315

27.0		,,,,	۱. ۵.	1-	
830	1 1	/34	·	-	-( CH <sub>2</sub> ) -( CH <sub>2</sub> ) -( CH <sub>2</sub> )
		/55	t-Bu	H	-(CH2)_O(

二特房昭53-86033(6)

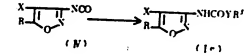
CH_)_	1140-1150
H <sup>2</sup> ) O(CH <sup>2</sup> ) <sup>2</sup> -	179.0-1800

注)表中の略号は下記の思義を有する:
Met (メトキシ蓋)。Bz (ベンジル盖)。
3- (セカンダリィー)。その他は前記と同意 義を有する。

## 合成例/56-/66

イソシアン酸ターメチルーヨーイソオキサゾリルエステルパフ!リテベンゼン&6町に製造させる。 お後・反応疫から落塩を留主し。 パー(ターメチルーヨーイソオキサゾリル)カルバミン酸アリルエステルユヨポリテ得る。 本品 デックロヘキサンより 再結晶 すると 融点 フムター725 Cの結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し、上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質(Ie)を得る:



ルまる!まを摘下し、1時間かきまぜたのち、さらに1時間速度する。冷後、不路物を抑去し、ペンゼン路底を飽和炭酸水素ナトリウム水原府および水で準次洗漉し、無水芒硝上で乾燥し、原味を留去する。残液を集留し、原点ま40~870℃/055転物の留出物としてパーメチルーパーに
5-1-フチルー3-イソオキサソリル)カルパミン酸メチルエステル! 1458を得る。

(以下余日)

	1	/ i-t				255-270
					Met	820-830
	13.	3   i-B	p   t	1 -(	CH") O(CH")	12-1095-1105
	130	∡ I t-B	b F	H	9-Bu	1325-1340
1	135	s t-B	u   1	H	i – Bu	1215-1220
ı	136	s I t-B	u   H	H	t –Bu	1805-1835
1	137	1-B	.   н	Н	34-ClPh	2265-2270
ı	/38	· l-B	H		Bz	1365-1375
I	/39	t-B	.   н	H	а- <b>Уе-В</b> г	1180-1190
I	140	t-Bu	Н	Жe	Pr	760-770
l	141	t-Bu	Н	Жe	i-Pr	905-915
l	/42	t-Bu	Н	Ме	s – Bu	1135-1145
l	/43	t- Bu	н	Иe	i –Ba	1/35-1/45
ı	144	t-Bu	Н	Мe	t – Bu	1490-1510
ı	/45	t - Ba	н	Мe	He	1679.161551CCL
l	146	t-Ba	н	Мe	-Me-Bz	121.0-1220
١.	147	C-Pr		Мe	Мe	1450-1460
	148	C-Pr	н	Mе	Met	775-785
,	149	Ph	н	Me	Me	1830-1850
,	50	Ph	н	Мe	Met	1
/	51	r (LH2)	_	Me	Ме	1280-1290
		(LID)		- 1	Met	1645-1655
	53	- 1	н	- 1	-در -رارا	111.5-1120
	- 1	- 1	- 1		-3.4	1320-1375

#### Æ 4

ないこれをはなるのであるというというというかっているというないないということで

合议	_ A	7		日的物質	(le).
W.K.	R	X	Y	R'	Ф. bp27:12 I . R.
157	1 - Hu	11	O	-CH C=CH	1265-1275
158	t Ru	H	S	Me	1155-1165
159	t -Bu	Н	s	Ph	1340-1550
160				-CH2CC1	1515-1525
161	I-Bu	н	0	-СН СН=СН	640-650
162	tBu	Н	ი	Pr	87.5-88.5
/63	t Bu	##	0	- сн сн он	1740.16110 1CCL
164	t-Hu	11	n	CH2CH2OCH2	49-51
165	1 · Hu	33	o	a.a-MrBz	1260-1280
166	1 Bu	н	0		1250-1260

作り暗号は前配と問題義を有する。

#### 行成例 / 67

無水メタノール45 割にナトリウム 15 7 8 を加えてナトリウムメトキシドとし、N-(5-t-7 テルー3 - 17 オキサゾリル)カルバミン糖メナルエステルノ288 8 9 を加え、室屋 ド10分別がきまぜたのち、メタノールを破圧倒去する。 技術に無水パンゼン100割を加え、破酷シノナ 合成例 / 68 - 170

合成例 / 67と同様に反応を行い。下記の目的 物質を得る:

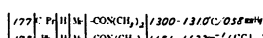
表 5

合成		B	B		(If)
<b>69.6</b>	R	X	R'	R <sup>2</sup>	學. bpまたは【R
					96-975C/05=H
169	i –Bu	н	Мe	-сосн,	98-100C/042=14
170	Мe	CI	УŁ	-соси,	8283°C(浴風)/036==H

注) 略分は的記と同意義を有する。

#### 合成例/ク/

イノージメチルー3ー(まーしーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬! Q 9 9 月 を乾燥したジメチルホルムアミド / O 型に搭解し、室温下にかきませつつ 5 0 形水素化ナトリウム 2 7 5 月 を加え、60℃で / 5 分間加温する。 / 0℃に冷却しヨウ化ノチルよよら f を乾燥したジメチルホルムアミド3 0 型に烙かした溶液を加え、/ 時間で演



住)略号は前記と随意義を有する。

#### 介成例 / 79

#### 分成例/80

合成例171と同様に反応処理し、1-(5t-ブチルー3・イソオキサブリル)尿素から、 触点900~910℃の結晶として113~トリ メチルー3-(5・t-ブチルー3-イソオキサ ソリル)尿素561%、触点1500~1510 下し、80℃で5分間加熱し、溶媒を留去する。 残渣に水/50 配を加え、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を 留去し、残価をシリカゲルクロマトグラフィーに 付し、融点90~910℃の結晶として113~ トリメチルー3~(5~1~ブチル~3~1ソオ キサゾリル)尿素/0949を得る。収率9338 公

合成例!クユーノクタ

合成例 / ク / と同様に反応を行い、下記の目的 数型 / I / ) 4 条 z ・

表台

合成			E	的也	g
例.怎	R	X	R	R2	中. bpまたは l. R
172	ንፑ	H	<b>¥</b>	-CON(CH,)	105-108 C(俗型)/1048=== 4
173	E	H	76	- CON(CH <sub>2</sub> )	1130-1140C/086=Hy
174	Pr	Н	æ	-CON(CH))	//\$0-//60c/060=Hg
175	i-Pr	Н	71-	CON(CH,)	1060-107.0c/030=14
176	i-Bu	H	<b>1</b>	- COX(CH,),	/230-/240C/054mily

での結晶としてルヨージノチルーヨー(5-1-ブチルーヨーイソオキサゾリル)尿素をクロ4% 収率で、さらに融点!ヨリロー!ヨミロでの結晶 として!-メチルー!-(5-1-ブチルーヨー イソオギサゾリル)尿素をリムタク治収率で得る。 他に麻点83℃/ロフ!毎時配分の留出物として ヨーメチルアミノー 5-1-ブチルイソオキサゾ ール!リョの%相当を馴生する。

#### 合成例/8/

合成例1ク1と同様に反応処理し、1~メチルー3~(5~ t ーブチルー3~イソオキサゾリル) 尿素から触点150~1510での結晶として 13~ジメチルー3~(5~ t ーブチルー3~イ ソオキサゾリル)尿素を収率163%相当で、さ らに触点900~910での結晶として113~ トリノチルー3~(5~ t ーブチルー3~イソオ キサゾリル)尿素を339%収率で得る。

#### 合成例 / 8 2

ノーメチルー3-( S -- メチル・3-- イソオキ サゾリル)尿素を使用し、合成例167と同様に 反応を行い、酸点!46~!47℃の結晶として !3ージメチルー3~(sーメチルー3~1ソオ キサゾリル)保薬を得る。収率よま3%。

#### 合成例/83

/一メチルー/一ブチルー3-(5-1-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例/フ/と同様に反応を行い、沸点/30~/35℃(俗型)/025町内の油状物としてパヨージメチルー/一ブチルー3-(5-1-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿素を得る。

#### 介成例/84

/一メテルー!ーブテルー3-(S-L-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿薬とヨウ化エテルを使用し、合成例!ク!と同様に反応を行い、滞点!30~!35℃(俗型)/025mipの曲状物として!ーメチルー!ーブチルー3-エチルー3-(S-L-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿森を得る。

#### 合成例/85

としてパノ ジンチル・3・(5 )チルー3・ イノミオサノリル)栄養の47351を得る。私 436%。

#### 介成例187

3-1チルアミノ・3・1 - プチルイツミキサソ・ルを使用し、介成例186と同様に反応を行い、離成900~910℃の結晶として113 トリノチル・3・(5-1-プチル 3 イツオキサソリル)保柔を得る。

#### 合成例/88

3 アミノ S ノチルイツオキサノ ル100 タにタタので酵や20gを加え、かきまぜながら ノ時間遺跡とせる。反応散からキ機を延圧倒去し 残跡に水水 S O M を加え、折出した結晶を印取す シーシの結晶を水洗し、延圧乾燥し、3 ナルミルアミノ S ノチルイツオキサブ ル1206 タを得る。本品をメタノ ルより再結品し、瞳点 1305~1310℃の結晶を得る。

#### 合成例189 192

下記い単科物製(11)を使用し、合成例/88と

ノーエチルーノーブチルー 3 - ( ターノチルー 3 - ( ソオキサゾリル) 尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例ノクノと同様に反応を行い、沸点ノダロ~ノダダで( 裕弘 ) / Q 6 7 転均の油状物としてノーエチルーノーブチルー 3 - メチルー 3 - ( ター 1 - ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿素を得る。

#### 合成例186

同様に反応を行い、対応する目的物質(le)を得る:

Æ 6

介版	L	0	目的物質(   )
69.hi	R	X	4. bp 2 /: 12 l. R
189	н	H	
190	78.	н	1305-1310
191	Ec	н	67-69
192	Pr	11	845.855
193	i Pr	11	125 /34℃(俗型)/04-042mly
194	t Bu		/30-/40℃(俗型), 073 · 074mily
195	D Pr		923-933
196	i1,	н	/32-/33
197	(CH <sub>2</sub>	),,-	/52-/66°C(新国)/069-065mily

他)略号は前記と同意截を行する。

### 介版例198

3 アミノ 5・1・ブチルイソオキサソ ル 2809に無水酢酸6副を加え、室型に4時間放 数13、反応液に治水50副を加え、析出した結 品を沪取する。この結晶を水洗し、乾燥し、3-アセチルアミノーターリーブチルイソオキサゾール3398を待る。本品をヘキサンより再結晶し 触点!205~1210℃の結晶を待る。

#### **合成例/99-203**

下記の原料物質(II)を使用し、合成例/98と 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ig)を得る:

$$\begin{array}{c}
X \\
R \\
\downarrow 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X \\
R \\
\downarrow 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R' \\
N-R^2 \\
(1g)
\end{array}$$

表 7

合成		1		8 8	9 物 質(lg)
51.6	B	X	R	B-2	中. bpまたはLR
199	¥	Ħ	X.	-сосн,	88-92C/Q95=Hy
200	i-Bu	н	H	-cocr,	1450-1455
201	ı—Bu	И	н	-COCF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	1030-1040
202	t –Bu	н	λte	-сос'н	///-//6C(裕盛)/ Q45 <del>mly</del>
203	<b>X</b>	ŭ	Н	-сосн,	1220-1225

住)略号は前記と図慮義を有する。

#### <u>:</u>

#### 合成例209

ノ ノチルー3ー( 5 - 1 - ブチルー3ーイソ
オキサゾリル) 尿素 1.99 fをピリジン30 alに
搭架し、・30~- 40℃に冷却下塩化ブチルス
ルフエニル 1.35 fを加える。現合物を-30~
・40℃で6時間、35に変異で一夜放置する。
反応被を常佐により処理したのちシリカゲルを使
用してカラムクロマトグラフィーに付し、抽状物
としてノ・ノチルーノーブチルチオー3ー( 5 1 ブチル・3ーイソオキサゾリル) 尿素の03/
fを得る。1.K/698、1606 a= 1(CCI。)。

#### 分成例·2/0

ノーメチルー3-( 5- ノチル・3- イソオキ サブリル)保護を使用し、合成例209と何様に 反応を行い、抽状物としてノーメチルーノーブチ ルチオ・3- ( 5- ノチルー3- イソオキサブリ ル)保証を得る。1.11.1 693、1618 m<sup>-1</sup> (CC1<sub>4</sub>)。

#### 台级例211

\$ 1 プチル・3 イソセキサゾリルカルハ

#### 合成例204

3ーアミノーター・一ブチルイソオキサゾールをペンゼンに発解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、触点!92~!93℃の結晶として3ーペンゾイルアミノーター・ーブチルイソオキサゾールを得る。

#### **合成例205-208**

下記の原料物質(II)を使用し、合成例204と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IK)を得る:

$$\begin{array}{ccc}
X & & & & R' \\
R & & & & & & R & & & & R'
\end{array}$$
(11)

表8

合成		ı		E	的 物 質(lg)
<b>44.6</b>	R	X	R'	R2	中, bpまたはしR
					1025-1065
206	t-Bu	н	H	-cochci	1240-1250
207	t –Bu	11	H	-CO-t-Bu	1745-1755
208	t-Ba	H	ı-Pr	-00011,01	/686./585m=*(CCl <sub>w</sub> )

住) 昭号は前記と同意義を行する。

こン酸ノチルエステル2009と無水酢酸ナトリウム09/9を氷酢酸まぱに溶解した溶液に臭素2009を加える。これを70℃にて3/時間搅拌し、繊酸散液を加え、水水30ぱに性加し、塩化ノチレンにて抽出する。有機腫を炭酸水素ナトリウムの触和水溶液と水で順次洗浄し、減圧緩影して溶性を留去する。抽状物としてダーブロモ
まーにープチルー3ーイソオキサゾリルカルパに
ン酸メチルエステル2799を得る。1.R/774/1203の21/(CCI。)。

#### 介成例2/2

イノ ジメチルー 3 ·· ( s - t · ブチル・3 ·· ( r · ブル · s · r · ) ) 以素を使用し、合成例 2 / / と同様に反応を行い、離点 / る 4 s ·· / と 6 s ·· で · オー 3 ·· ( r · ブチル・3 ·· ( r · ブル · ) 収表を得る。

#### 行成例2/3

イソングン酸3 イフオキサブリルエステルを使用し、台成例8つと同様に反応を行い、前共物

特開罚53-86033 (Lu)

として!ーメトキシー!ーメチルー3-(3-ィソオキサゾリル)尿素を得る。 I.凡!7!7. !S9Sa=^(CClg)。

合成例2/4

イノージメチルー3ー( 4 3 4 7 ーナトラヒドロー 1 2 ーベンズイソオキサゾールー3ーイル) 尿薬を使用し、合成例 1 7 1 と同様に反応を行い。 沸点 1 3 8 0 ~ 1 3 9 0 ℃ / Q 5 8 知りの抽状的 として 1 1 3 ートリメチルー3ー( 4 3 4 7 ーナトフヒドロー 1 2 ーベンズイソオキサゾールー3 ーイル)尿薬を得る。

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて使れた除草活性を示すが、使用最度を変更し非避択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦・大麦・トウモロコシ。ニンジン・ラッカセイ、豆類、水稲などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、パレイショ。カンショ、ハッカ・ナス、ビ

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による薬害はほこんど告無であるか、極めて軽額であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚貝類に対する毒性も極めて低い。従つて本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中残留性も適当な生剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位 活性水素が存在しているときには製剤化あるいは 安定性の向上などの必要性如何により、その適当 なアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩とし て使用してもよい。

本発明にかかる除意剤は、有効成分としての上起化合物(1)に適当な固体または液体の不活性型体を配合して使用されるが、必要によりさらに補助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整備剤、展質剤、浸透剤、湿肤剤)を原加して、所切の剤型(例えば、乳剤、水和剤、物粒剤、防剤、粒剤)に調製して使用すればよい。担体としては、クレー、クルク、けい無土、ペントナイトなどの均

形相体・水・アルコール質・アセトン・ペンゼン。 ドルエン・キンレン・ソルベンドナフサ・シクロ ハキサンなどの般状相体が挙げられる。

なお本発明の終草剤は殺虫剤、投農剤、他の除草剤などの農薬、裂安、尿素などの肥効成分、あるいは主要処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤について その除草活性を示す。

#### 战事例 /

\*) 供試化介物

化合物与

化合物名

- / /一ノチルー 3~(S・エチル・3) イソオキサゾリル)紀室
- 2 インメデルー3~(ま)イツプロビル …3・インオキサブリル)保養
- 3 / メチル 3・(ま インプチュン 3 イノオキサゾウル)原数
- 4 / メチル・3 (5 1 グデュー 3 イノミキャノウェ)(4<u>数</u>

- 3 ノーメチル・3-(3-シクロプロビル・3-イソオキサゾリル) 収益
- 6 N-(3-イソプテル・3-イソオキ サゾリル)カルバモンセメテルエステ
- 7 N-(3-t-ブチルー3 イソオキ サゾリル)カルバミン酸メチルエステ ル
- 8 N-(5-シクロプロピルー3 イツ オキサゾリル)カルバミン酸ノチルエ ステル
- 9 イノージノチル・ヨー(タ・1・ブチルーヨーイソオキサゾリル)収益
- 10 ん3・コメチルー3ー(ま… t・ブチルー3・イソオキサゾリル)栄養
- !! 人人3~トリンチルー3~(3) + ブチル・3~(ソオキサゾリル)保証
- 12 13 コメチル-3 (4 カロロ 3・セ・ブチル 3 イフミミサノタル)保倉

/ 3 / - メチルー / - ブチルー 3 - (S-じ - ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿裏

- ノザ ノーエチルー3ー(Sーヒープチルー 3ーイソオキサゾリル)尿素
- / S / ブチルー 3 ( S t ブチルー 3 - イソオキサゾリル)尿素
- 16 1ーアリルー3ー(SーLーブチルー 3ーイソオキサブリル)尿巣
- /ク PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノネシド)

#### b) 試験方法

## ①発芽前処理試験

被験植物の様子23粒を直径す四の砂塊土をつめたポリエテレンカップに種類別に搭種した。接種後的3mの厚さの観土を行い。ただちに供試化合物の水性軽機核(展育剤としてツィーン20の100pm相当を使用を土壌表面に敷布した。供試化合物の使用量はアール当りで109および309とし、また敷布板の稀製水量はアール当り

/01とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25℃、自然日照の異室内で行った。 築利処理 後3週間目に発芽度を検定した。

#### ②発芽後処理試験

被験超句の搭極後 / 0日目の幼姫物に、発芽的 処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。管理および検定も上記の方法と同様 に行った。

## c) 評価方法

試験結果は、各処理後に肉製鍛業を行なうとともに、よ運間後における生存個体数によって生存率を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

数数値物の生存	F率 / 0%以下	<b>s</b> .
•	11~25%	4
•	26~50%	3
•	51~75%	2
. •	76~90%	,
•	9/%日上	0
		(以下余门)

d) 新果

Æ 6

	$\overline{}$		H	k	-	<u>,                                     </u>	•	E	Д	1			
化	行物		発力	10	Ø. 5	₹ H		T		<u> </u>	包:	Z M	
	用量	A	В	С	D	E	P	1	В	С	D	E	F
١,	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	,
Ĺ	30	0	0	0		0	0	2	0	0	5	0	2
2	10	0	/	3	5	3	3	0	7	/	5	4	5
	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5
3	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2
Ľ	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	4
u	10	0	2	5	4	5	5	0	5	5	5	5	5
	30	0	3	٠	5	5	5	0	5	5	5	5	5
5	10	0	0	0	/	0	0	0	0	/	5	4	5
	30	0	0	0	¥	1	4	0	0	2	5	5	5
6	10	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	/	0
	30	0	0	0	./	0	1	0	0	0	5	,	0
2	10	0	0	2	¥	3	2	0	0	3	5	5	3
	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5

								_						
18	11	0	0	0	0	2	2 .	, ,	1	0 (	0 (	0 3	5 4	2 .
Ľ	3 (	2	0	0	<u>:</u>	2 5	3	3	1	2 6	, (	2 5	5 4	, ,
,	10	2	1	3	4	, ,	5	3	1	2	,	,	3	3
Ľ	3 (	<u>.                                    </u>	/	5	5	• 5	_ 5		1	, ,	3	,	• •	. 5
10	10	,	/	5	3	3	5	5	7	, ,	١ ١	3	5	5
	3 0	,	/	5	5	5	5	5	1	٤ '	و ۱	* 5	• 5	5
,,	10	·T	0	2	4	5	3	3	10	, ,	, ,	3	5	5
•	30	1	0	3	3	5	5	5	0	, ,	• •	• 5	5	5
12	10		0	0	0	5	5	5	0	2	4	5	5	5
	30		0	!	2	5	5	5	0	,	4	5	5	5
13	10	T	0	3	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
	30	1	/	5	5	5	5	5	0	5	5	5	5	s
14	10	1	,	0	0	/	/	4	0	,	,	0	3	4
	30	1	2	1	2	¥	3	5	0	,	3	,	3	5
15	10	1	,	0	0	3	,	5	0	,	,	5	0	5
	30	1	,	0	0	4	2	5	0	1	,	5	5	5
16	10	10	,	0	/	2	/	2	0	3	2	5	3	5
	30	10	_	4	2	5	/	4	0	2	3	5	5	4
	10	0	)	0	0	0	2	3	0	0	0	0	2	5
17	30	0	•	0	0	0	2	3	0	0	0	0	4	5
	50	0	•	2	2	0	5	5	0	0	4	2	5	5

住)用量は g/a を単位とし、表中の記号は次の意 截を有する: A 、コムギ; B 、イヌエビ; C 、メ ヒシバ; D 。ナタネ; E 。イヌタザ; F 、アオビ ユ。

本発明の化合物(化合物派!~!6)はいずれ 6コムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエビ、メヒンバ。ナタネ、イヌタヂまたはアオ ビュに対して優れた選択的穀草作用を示し、市販 の除草剤風である PCP-Na (化合物派!?)より 6はるかに強力である。

#### 試験例2

ノーメチルー3ー(3ー Lープチルー3ーインオキサゾリル)尿素を軽調放として用い,腫瘍条件における発芽後茎葉処理を行ない教章効果を異べた。使用量アールあたり!0~30gの範囲で次の雑草が除草できた。

クカサブロウ。ノボロギク、ツルソバ、ハコベ、 ウシハコベ、ザクロソウ、スカンケゴボウ、シロ ザ、ミミナグサ、スペリヒユ、ヤエムグツ、スズ ノノテツボウ、コニンキソウ、キウリグサ、コゴ

録而機:花王石鹸株式会社製)ま製養部とを配合 粉砕して水和剤とまる。

#### 尖舞树 3

スノージメチルー3ー(3-1・ブチル・3ーイソオキサゾリル)原案20製量配をジメチルホルムアミド63製量配に搭解し、これにソルポール800(登録距離:原邦化学工業株式会社製)ノ3製量部を加えて乳剤とする。

#### 実施例 4

イノ・ジノチルー3 ( まーしーブチル 3 ーイソオキサブリル) 栄素!の震量能。ソルナール( 豆麸指療:原邦化学工業株式会社製) !の電象配、シクロペキサノン2の散象形およびソルペントナフサムの電量配を配合店解して乳剤とする。

#### 头拖例 5

スノーンノチルー3ー(3ー1ープチルー3ー イソオキサゾリル)尿素30電量部。リゲニンス ルホン暦カルシウム3電量部、ソルホール(登録 耐煙:単邦化学工業株式会社製)3項量部および 印華土44所機器を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤツリ、エノコログサ、ツメクサ、ノモノフスマ、カラスピンヤク、イヌガシラ、トキワハゼ、ハハコグサ、ムラサキカタバモ、ジレバリ、ヨモギ、ヒルガオ、クンポポ、アザモ、フキ、ワラビ、スズメノトウガラン、チョウジタデ、ヒルムシロ、マツバイ。

#### 盆触保 2

ノーノチルー3ー(よー Lープチルー3ーイソオキサゾリル)保薬の魚等性を、市販の PCP-Naと対比して、ヒノダカについて検討したところ、他のて低いものであつた。

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

#### 実施例 /

ハノージメチルーヨー(ターミープチルーヨー イソオキサゾリル)尿素!の重要部を被粉タルク タの重量部と均一に健合し、粉剤とする。

#### 突旋例 2

ノーブチルー3ー(S-t-ブチルー3ーィソ オキサゾリル)原来20歌最富。クレーS0取最 配。クルク25乗最配および屋展剤エマール(O

#### 実施例 6

・ パージノナル・3 ·· ( \$ - 1 - ブチル - 3 - イソオキサゾリル ) 炭素ま製量部およびクレータよ製量部を粉砕配合して粉剤とする。

#### 実施例 2

ノーブチルーノーメチルー3ー(3ー1-ブチル・3・イソオキサブリル)尿素含氧量配。リグニンスルホン酸カルシウム含量量配。ペントナイト3の家量配およびクレー6の電量配を粉砕配合し、水を加えて硬合し、近粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出顧人 塩野義製養株式会社 作 理 人 弁理士 岩崎 光隆

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
ELINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.